PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

(43) Date of publication of application: 11.09.1989

(51)Int.CI.

CO4B 24/26

(21)Application number: 63-052344

(71)Applicant : TAKEMOTO OIL & FAT CO LTD

(22)Date of filing:

04.03.1988

(72)Inventor: KINOSHITA MITSUO

SHIMONO TOSHIHIDE YAMAGUCHI SHOZO

YAMAMOTO TSUNEO

(54) DISPERSING AGENT FOR CEMENT

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a dispersing agent for cement with little change with time elasped, having large dispersing flowability, by polymerizing plural kinds of specified monomers contg. carboxyl group in an aq. soln. in a specified proportion.

CONSTITUTION: The monomers A, B and C of formulae 1W3 (where, R1, R2, R3 and R4 are H or CH3, R5 is 1W3C alkyl group, M1 and M2 are alkali metal, alkaline earth metal, ammonium group or org. amine residue, and n is integer of 5W25) are polymerized in an aq. soln. to obtain water-soluble vinyl copolymer. At that time, the reacting proportion is monomer A/monomer B/monomer C=(10W50)/(3W25)/(30W40) (wt. ratio). The concn. of monomer in the aq. soln. is suitably 10W40wt.%, the reaction temp. is 50W70° C and the number mean mol.wt. of the obtd. copolymer is preferably 2,000W15,000. The dispersing flowability is revealed with a small amt. of the dispersing agent obtd. by using the water-soluble vinyl copolymer as main component and

CH2 = C+C00H1

besides, the dispersing agent for cement with dispersing flowability having little change with time elapsed, can be obtd.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

平1-226757 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

®Int. Cl. 4

識別記号

庁内整理番号

(3)公開 平成1年(1989)9月11日

C 04 B 24/26

F-6512-4G

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全6頁)

セメント用分散剤 ❷発明の名称

> 頤 昭63-52344 204等

頭 昭63(1988) 3月4日 22出

木之下 光男 @発 明 者

野 敏 秀 下 @発 明 沯 昇 三 Ш

個発 明 者 常夫 山本 @発·明 者

竹本油脂株式会社 创出 題 人 弁理士 入山 宏正 個代 理 人

愛知県豊川市為当町椎木308番地

愛知県蒲郡市形原町下市場1番地3 愛知県蒲郡市水竹町松前69番地5

愛知県豊橋市町畑町字町畑1番地76

愛知県蒲郡市港町2番5号

1. 発明の名称

セメント用分飲剤・

2.特許請求の範囲

1. 少なくとも下記式Aで示される単量体及び下 記式Bで示される単量体並びに下記式Cで示され る単量体を水溶板館合して得られる水溶性ピニル 共重合体であって、その反応比率が式Aで示され る単量体/式Bで示される単量体/式Cで示され る単趾体=10~50/3~25/80~40(各重量比)である水溶性ビニル共気合体を主要成 分とすることを特徴とするセメント用分散剤。

CH> = C-COOM1

[但 L. Ri, R2, R2, R4 は H 又は CHo . R5 は 炭素 数1~3のアルキル益。NI,N7 はアルカリ金 居、アルカリ土類金属、アンモニウム、又は お投アミン。 n は5~25の整数。]

3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

太晃明はセメント用観和剤としての分散剤に関 する.

コンクリートは、セメント、砂利、砂袋を水と 共に練り、セメントの水和反応によって硬化させ るものであるが、このとき補助剤として分飲剤が 多くの場合で使用される。分散剤は、水系におけ るセメント粒子の分散流動をよくすることにより 、作菜性を向上させ、セメントの水和反応を助長 し、滅水効果をもたらすものであり、結果として コンクリート等の強度を向上するものである。し たがって、セメント用分散剤には、1)セメント粒 子の分散流動性が大きいこと、2)鉄分散流動性の 経時変化が少ないこと(スランプロスが少ないこ と)、3)硬化体の強度低下につながる過大なエン トレンドエアーを起さないこと、4)経済性がよい こと中、以上の設特性が要求される。

本発明は、上記1)~()の要求に応えつつ、特に 高度の分散流動性を発揮して、何時に該分散流動 性の経時変化を低級させることができる。改良さ れたセメント用分散剤に関するものである。

く従来の技術、その問題点>

従来、セメント用分散剤として、リグニンスルホン酸塩、オキシカルボン酸塩、ナフタリンスルホン酸ホルマリン総合物、多環芳香族スルホン酸塩、メラミンスルホン酸ホルマリン総合物塩等、多くの提案がある。これらにはそれぞれ、相応の特長がある反面で相応の問題点があることは周知の通りである。

一方、セメント用分散剤として、水溶性ビニル 共産合体を用いる各種の提案がある(特公田59 -18338、特別用62-70252、特別昭 62-78137、特別昭62-212252、 特別昭62-218950)。既に提案されてい る水溶性ビニル共産合体の中には初期の分散変動 性に使れたものもあるが、これら従来の水溶性ビ ニル共盛合体は分散変動性の経時変化が大きく、

のができ暮い。そこで、得られる水溶性ビニル共 **並合体の分子登録節のために、チオグリコール酸** 坦やチオグリセリンのような水溶性チオール化合 物等の強縮移動剤を用いたり、またメタノールや イソプロパノールのような低級アルコール等を将 **炒の一部として用いることが知られており、更に** 連鎖移動剤を用いないで分子量調節をする場合に は溶媒の沸点近くまで魚合温度を上げることが知 られている。ところが、水溶性チオール化合物を 連鎖移動剤として用いると、得られる水溶性ピニ ル共重合体に悪臭の疫存する場合が多くて、その 貯蔵中にも異敗等を起し坊く、これらを防止する ためには煩雑な損製が必要である。また低級アル コールを領媒の一部として用いると、毎られる木 溶性ピニル共重合体中に鉄低級アルコールが多量 に残存するため、これらによってセメント分数剤 としての効果が損なわれてしまい、これを助止す るには駄低級アルコールの蒸団除去が必要になっ て、経済的に答しく不利である。更に乗合益皮を 溶媒の沸点近くの高温で行なうと、遺合熱や重合

またその製造過程の奴雑さ等もあって、実際のと ころ利用し触いという問題点がある。

< 倉明が解決しようとする問題点、その解決手(で)>

水発明は、水溶性ビニル共重合体について似上の加き従来の問題点を解決し、前述した要求に応える、改良されたセメント用分数剤を提供するものである。

反応速度の制御が振めて困難となるため、作業性 や安全性に欠け、得られる水溶性ビニル共重合体 の品質パラツキや品質不良を引き起す。

上記のような知見を得て本発明者らは、セメン ト分散剤として好適な分子最を有する水溶性ビニ ル共協合体を製造する目的で、分子最調節手段に ついて更に追究した結果、共産合単量体として他 のスルホン酸系ピニル単量体を用いる場合には全 く効果が得られないが、共重合単量体としてアリ ルスルホン酸塩又はメタリルスルホン酸塩を適当 以用いて水溶性ビニル共配合体の水道液量合を行 なうと、分子登調節のための前述したような特別 の操作をしなくても、得られる水溶性ピニル共致 合体の分子発を適宜に調節することができ、その 上鉄プリルスルホン酸塩又はメタリルスルホン酸 塩が重合反応に一部関与することによって得られ る水溶性ビニル共産合体中にスルホン酸器を進度 に導入することもでき、かくして一方で所望の分 子量を有しつつ同時に他方で他の優性基との比率 を遊皮に有する水염性ピニル共派合体とすること

により、分散流動性の向上とその経時変化の軽減 とを胃立させ得ることを見出し、本発明に到達し たのである.

すなわち本発明は.

少なくとも下記式Aで示される単量体及び下記 式Bで示される単量体並びに下記式Cで示される 瓜益体を水溶液重合して得られる水溶性ビニル共 **鱼合体であって、その反応比率が式Aで示される** 単量体/式Bで示される単量体/式Cで示される 単量体=10~50/3~25/80~40(各 重量比)である水溶性ピニル共重合体を主要成分 とするセメント用分散剤に係る。

CH2 -C-CH2 SO3 N2

C: CH2 = C-COO(CH2 CHO) a R5

[但 L. Ri, R2, R3, R4 は H 又 は CB: • R5 は 炭素 数1~3のアルキル益。N1.N7 はアルカリ金

A : CH2 -C-COOM1

のとするために、ポリアルキレングリコール鎖中 の規水性のポリエチレングリコール鎖の比率や付

加モル数を上配範囲内で適宜選択する。

また木発明において、水熔性ピニル共重合体を 製造するための各単量体の反応比率を、式Aで示 される単量体/式Bで示される単量体/式Cで示 される単量体=10~50/3~25/40~8 0 (各重量比)とする。各単最体の反応比率が上 鼠の範囲から外れると、得られる木容性ビニル共 遺合体をセメント用分散剤として使用した場合に 、分散砲動性が不足したり、スランプロスが大き くなったり、空気量が過大になったりして、肝期 の効果が発揮されない。より好ましい効果を発揮 させるためには、式Aで示される単量体/式Bで 示される単量体/式Cで示される単量体=20~ 35/5~15/55~75 (各重量比) とする のがよい。

各単量体の中では特に、式Bで示される単量体 が得られる水溶性ピニル共重合体の分子量質節及 びその性能上極めて重要である。式Aや式Bで示 **区、アルカリ土類企具、アンモニウム、又は** 有限アミン。 nは5~25の益数。]

水苑明において、式Aで示される単量体として . は、アクリル酸やメダクリル酸のアルカリ金属塩 、アルカリ土類金禺塩、アルカノールアミン塩等 がある。また式Bで示される単量体としては、ア リルスルホン酸やメタリルスルホン酸のアルカリ **金鼠塩、アルカリ土類金属塩、アルカノールアミ** ン塩ながある。型に式じで示される単量体として は、メトキシポリエチレングリコール、エトキシ ポリエチレングリコール、プロポキシポリエチレ ングリコール、イソプロポキシポリエチレングリ コール、メトキシポリエチレンポリプロピレング リコール、又はエトキシポリエチレンポリプロピ .レングリコール等の片末端アルキル基封鎖ポリア ルキレングリコールと、アクリル酸又はメタクリ ル酸とのエステル化物であって、ポリアルキレン グリコールの付加モル数が5~25であり、且つ 水以は温水に可溶なものが用いられる。この場合 、上記エステル化物を水又は種水に充分可容なも

される単量体だけからなるピニル共宜合体では、 ある程度の分散流動性を示すものの、その経典変 化が大きく、実用上大きな難点となるのに対し、 これらに式Bで示される単量体が含まれるピニル 共重合体士なわち本発明における水溶性ビニル共 瓜合体は、分肢焼動性が大きく、しかもその経時 変化が極めて少ないからである。

本苑明における水筏性ピニル共重合体は、以上 説明したような各単量体をそれぞれ所定割合で反 応させて得られるものであるが、この際、本発明 の効果を損なわない範囲内で、合目的的に他の単 量体を反応させてもよい。例えば、アクリルアミ ド、メタクリルアミド、アクリロニトリル、アク リル酸エステル等であるが、これらは通常、全単 量体の10重量が以下で使用する。

ここで木発明における水溶性ピニル共重合体の 製造方法について説明する。先ず、朋定の比率で 式A及び式B並びに式Cで示される各単量体を水 に加えて均一に溶解又は分散させ、単量体を10 ~40点量%合む水溶液を調製する。次に、ラジ

カル重合関始剤の水溶液を加えて、電子では、50~70でで3~5時間便拌を建ているでは、50~70では3~5時間で拌を建ていた。ことにより重合が完全調節作用を有する連絡をできまるが、全球がでは、10年をもたらずたとなる。では、10年をもたらずたとなる。では、10年をもたがって、10年では

かくして製造される水溶性ビニル共重合体は、上記の如く式Bで示される単量体の反応比率に近てその分子量を任意に設定し得るもので、通常は数平均分子量2000~15000(GPCは、ポリエチレングリコール投算、以下同じ)のものであるが、3000~10000の範囲とするのが好ましい。分子量が大きすぎると、分散変動性の経時変化が起き易くなる傾向を示す。

限定されるというものではない。

< 突旋例等>

· 整造例

アクリル酸46部(重量盤、以下阿じ)、メト キシポリエチレングリコールモノメタアクリレー ト(エチレンオキサイド付加モル数n=9)12 0部、及びメタリルスルホン酸ナトリウム20部 を温度計、満下ロート、窒素ガス導入管、及び便 枠組を備えた四つロッヲスコに仕込み、更に水3 50部を投入した。次いで、48%水酸化ナトリ ウム水溶液43部を投入して均一に溶解し、系の PHをフ、フに調整した後、雰囲気を空楽超換し た。そして、系の温度を温水粉にて55℃に保ち 、過硫酸アンモニウムの20%水溶液20部を一 渡に投入して重合を開始し、 4 時間反応を離続し て重合を完結した。その後、48%水酸化ナトリ ウム水溶液10部を投入して完全中和を行ない。 数平均分子量4800のピニル共成合体(実施例 1) を将た。

間径にして、第1変記載の各ビニル共頂合体を

水免明に係るセメント用分散剤は、以上説明した水剤性ビニルド型合体を主要成分とするもので、これを単独で含むものであってもよいし、或は合目的的に他の成分を含むものであってもよい。かかる他の成分としては例えば、空気是調整剤、 数数促進剤、凝熱遅延剤、膨蛋剤、防腎剤等の他に、従来公知のセメント用分散剤等がある。

そして本発明に係るセメント用分散制は、セメントに対し、因形分換算で通常 0 . 0 1 ~ 2 重量 %、計ましくは 0 . 0 5 ~ 0 . 5 重量 %の割合で使用される。使用度が少なすぎると、分散変動性が低下し、ワーカビリティーの改良 効果が不充分となり、また使用量が多すぎると、分離したり、硬化不良を起したりすることがある。

本苑明に係るセメント用分散剤は、各種ポルトランドセメント、フライアッシュセメント、高がセメント、各種混合セメント等に適用することができる

以下、水免明の構成及び効果をより具体的にするため実施例等を挙げるが、水発明が被実施例に

仍た。

第1表

区	9		中亞	体及び	その	反応出	: (<u>f</u>	全量分	5)			分子量
		式A相	当分	式B 相	当分	k	C#	当务	\Box	₹¢	の他	
		-2	ь	С	d	•	f	8	h	1	j	
実施の	11	30			10	60						4800
	2	1	18		10	72						6200
	3	1 1	30		10	60						4000
	4	}	35		10	55						3500
1	5		30	10		60						5300
1	6		30		5	65			. '			8500
	7		35		15		50		•	i		5000
	8	20			20			60			İ	2700
l	9	30		3					87			10700
	10		30		10	55			1	5		3800
比較	# 1	30				70					Γ	17000
	2	'	30	1	1	70				١		16000
	3	1			20	1		80				5500
1	4	80	ļ		20		1					2600.
	5		30		1	85				5		16600
1	8	30	ļ	l	30	- 40	1		1	١	1	1500
	7		30			60					1	22000

ルトランドセメントと住友社製普通ポルトランドセメントの等量認合物)を320Kg/m²、紹介材(大炉川砂、比近2、62)を854Kg/m³、粗介材(鉢地山砂石、比位2、65)を975Kg/m³(細介材単47%)とし、また単位水量を165Kg/m³(水/セメント比=52%)とした。

セメント用分散部は、条例いずれも目標スランプ値が21cmとなるように、セメントに対し超形分数なで0.60気量%以下の範囲で抵加した。 また空気を調整は、各例いずれも目標空気量が4~8%となるように、AB質整剤(竹本油脂社製のAE-200尺はAE-300)を使用することにより行なった。

・・方法

全材料(練り混ぜ量40g)を上記の配合条件下、第2表及び第3段に記載の造り601個層ミキサーに投入し、20 r.p.m.×3分間練り混ぜを行ない、均一状態とした。練り上がり直接にサンプリングして、そのスランプ及び空気量を20℃×80%RHの四温下で測定した。引き続き5 r.

往)第1表において、

a: 7998 酸 21994 塩

b: メラクリル酸ナトリウム 塩

C: 7947442酸 11994 塩

d: 44942842 酸 11974 塩

4-4909(8-EPECUTION) PRESTA : 8

1: x++549(0-28)x+v>593-AA950v-+

E: 114549 (2=15) 2743592-445954-1 .

.h: x++>49(n=12)25v>/49(n=3)702v>593-8499

98-1

i: 779# 酸7%

j: スチレンスルキン 酸 ナトリウム 塩

・試験方法

第1表に記載した各ピニル共振合体を使用し、 次の配合条件及び方法でコンクリート試験を行なって、スランプと空気量、これらの経時変化、及 び圧縮強度を規定した。結果を第2数(実施例) 及び第3表(比較例)に示した。

··配合条件

普通ポルトランドセメント(小野田社製普通ポ

P.B.×60~80分期練り報ぜ、サンプリングして、阿禄にそのスランプ及び空気量を制定した。また練り上がり直後にサンプリングしたコンクリートについて、1.遊及び4.週後の圧縮強度を制定した。尚、スランプ、空気量、及び圧縮強度の調定は、JIS-A1.128、及びJIS-A1.128、及びJIS-A1.108に落揚して行なった。

第2表(实施例)

分数剂		dt.	铙	60分後		80分技		スランプ	用 超	強度
区分	松加登	スランプ	空风	スランナ	交交	2927	空気	疫存率	(Kz/	cm²)
	(%)	(ca)	益(%)	(cm)	量(3)	(ca)	益(\$)	(\$)	129	(過
1	0.22	20.B	4.2	20.1	4.7	19.0	3.8	81.3	282	430
2	0.24	21.3	4.0	20.8	4.0	18.1	4.3	85.0	301	440
夹 3	0.17	21.7	4.5	21.3	4.6	20.8	4.5	95.9	305	445
4	0.20	21.2	4.9	20.0	4.7	18.8	4.3	88.0	280	428
放 5	0.20	21.4	4.1	20.2	4.3	19.7	4.0	92.1	287	422
6	0.28	21.1	4.6	20.7	4.2	19.4	4.7	91.9	295	430
91 7	0.25	20.8	4.3	20.2	4.5	18.9	4.0	80.3	298	434
8	0.22	21.5	4.8	20.4	4.8	18.5	4.7	86.0	283	428
8	0.30	20.5	4.7	19.8	4.8	19.1	4.2	93.1	288	425
10	0.20	21.2	4.8	18.9	4.5	18.6	4.3	87.7	298	435

游3款(比較例)

分散剂		直	後	60分枝		90分後		スランブ	/ 圧縮強	
区分	抵加益	לכפג	交级	スランプ	空気	2927	空気	技存率	(Kg/	: e ²)
	(1)	(cs)	登(%)	(cm)	芬(\$)	(ca)	及(2)	(2)	129	1班
1	0.35	21.3	4.5	14.8	4.7	13.8	4.3	64.8	275	410
2	0.30	21.8	4.8	18.7	4.7	14.8	4.8	68.3	270	403
此日	0.60	20.7	4.7	12.6	4.5	10.1	4.2	48.8	272	407
4	0.50	21.2	4.2	11.8	4.2	8.8	4.3	48.2	253	373
税 5	0.30	21.3	4.7	17.4	4.8	14.5	4.6	88.1	278	418
6	0.27	21.8	4.1	15.8	4.1	10.3	4.3	47.0	279	420
84 7	0.45	21.5	4.3	16.3	4.1	15.8	4.0	75.8	280	421
8	0.50	21.3	4.8	14.1	4.5	12.0	4.1	58.3	289	440
8	0.50	21.8	4.8	12.3	4.1	10.8	3.8	49.5	302	443
10	0.40	21.2	4.7	12.5	4.2	11.5	3.8	54.2	301	441

让) 第2級及び第3表において、

セメント用分散剤の能加量:セメントに対する 因形分換算値。

比較例8の分散剤: ツチニ>スル#>酸塩

比較例 9 の分散例: タアワリンスルキン酸塩 ホルマリン 縮合物 比較例 10の分散例: メサモンスルキン 酸塩 ホルマリン 総合物 <発明の効果>

部3 変に対する第2 後の結果からも明らかなように、以上説明した木苑明には、選正な空気量と良好な圧縮強度を与えつつ、少ない使用量で優れた分散変動性を発現し、しかも該分散変動性の経時変化も少ないという効果がある。その上、製造が簡便にして経済的であり、工業上安定した品質のものが得られるという効果がある。

特許山原人 - 竹本油脂株式会社 代理人 - 弁理士 - 入 - 山 - 宏 - 正

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 63 年特許願第 52314 号 (特別平 1-226757 号, 平成 1 年 9 月 11 日 発行 公開特許公報 1-2268 号掲載) につ いては特許法第17条の2の規定による補正があっ たので下記のとおり掲載する。 1 (1)

Int. C1.	識別記号	庁内整理番号
CO4B 24/26		F-6602-4G
٠.		

7、補正の内容

(1)明細書第13頁第3行~第14頁第1行に配載された製造例を、次のように補正します。

• 製造例 1

手 続 補 正 書



平成 1年10月26日

特許庁長官 吉 田 文 穀 殿

壓

1. 事件の表示

昭和63年特許顯第 52344号。

2. 発明の名称

セメント用分散剤

3. 袖正をする者

事件との関係 特許出職人 パマガウァ 4++ 住 所 愛知県爾郎市港町 2 番 5 号

名称竹本油 酚 株 式 会 社 代表者 竹 本 皋 一

1400 14

5. 補正命令の日付 (自発)

6. 補正の対象

4. 代理人

発明の詳細な説明の問

7. 補正の内容

次頁以下記載の通り



子量4800 (GPC法、ポリエチレングリコール検算、以下同じ) のピニル共重合体 (実施例1) の35 重量%水溶液を得た。

得られたビニル共重合体の水溶液1008をエバポレータによって50重量%にまで濃縮したた、500mlのイソプロピルアルコール中に投入して共重合体を沈澱させた。沈澱を確別し、100mlのイソプロピルアルコールで2回洗浄したのでな嫌して、綺製したビニル共重合体を分析によるイオーの分類という。これらの分析は179、元素分析によるイオーの名果のよりのは1、95重量%であった。これらの分析が量がら算出されるピニル共動合体中の各元果のタリルスルホン動ナトリウム30重量%、びクリルカンポリ(ロコ9)エチレングリコールメタクリレート80重量%であった。

• 製造例 2

メタクリル酸ナトリウム B 7 . 4 部. メトキシ ポリエチレングリコールメタクリレート (エチレ ンオキサイド付加モル数 n = 23)100部、及びメタリルスルホン酸ナトリウム32部を温度計、適下ロート、窒素ガス移、及で使用性機を整合を投入して均一に治解した。 雰囲気を重要をした。 雰囲気を重要をした。 雰囲気を重要を受ける。 210分間反応を数をしてが、 210分間反応を数をしてが、 48% 水酸化ナトリウム 水溶液 18部を投入して、 反応によって生成した 数性間生物の中和を行ない、 数平均分子量500 のビニル共量合体(変換例7)の35重量%水溶液を得た。

将られたピニル共宜合体の水溶液について製造 例1と同様に特製を行ない、精製したピニル共量 合体を分析した結果、カルボキシル価は182、 イオウ含有量は2.9重量%であって、ピニル共 蛋合体中の各モノマーの重量%は、メタクリル酸 ナトリウム35度量%、メタリルスルホン酸ナト リウム15重量%、及びメトキシボリ(n=23) エチレングリコールメタクリレート50重量% であった。

以下阿雄にして、第1変配載の各ピニル共重合体を得た。